Also published as:

] JP3640227 (B2)

NON-AQUEOUS SECONDARY BATTERY

Publication number: JP10162823 (A)

Publication date:

1998-06-19

Inventor(s):

KAWAKAMI AKIRA; NAGAI TATSU

Applicant(s):

HITACHI MAXELL

Classification:

- international:

H01M4/38; H01M4/02; H01M10/40; H01M4/38; H01M4/02;

H01M10/36; (IPC1-7): H01M4/38; H01M4/02; H01M10/40

- European:

Application number: JP19960334764 19961129 **Priority number(s):** JP19960334764 19961129

Abstract of JP 10162823 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a non-aqueous secondary battery of a high capacity, which is excellent in cycle characteristics. SOLUTION: In a non-aqueous secondary battery having a positive electrode, a negative electrode and a non-aqueous electrolyte, the negative electrode is made of a silicon alloy or a tin alloy. The silicon alloy is preferably an alloy of Si and Fe or Si and Ni, wherein the content of Si in the silicon alloy is preferably 50mol% or more. The tin alloy is preferably an alloy of Sn and Fe or Sn and Ni, wherein the content of Sn in the tin alloy is preferably 50mol% or more.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

Family list

1 application(s) for: JP10162823 (A)

NON-AQUEOUS SECONDARY BATTERY

Inventor: KAWAKAMI AKIRA; NAGAI TATSU Applicant: HITACHI MAXELL

EC: IPC: H01M4/38; H01M4/02; H01M10/40; (+6)

Publication info: JP10162823 (A) — 1998-06-19

JP3640227 (B2) — 2005-04-20

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-162823

(43)公開日 平成10年(1998)6月19日

(51) Int.Cl. ⁴ H 0 1 M 4/3 4/0 10/4	02	FI H01M 4/38 4/02 10/40		z D z		
		審查請求	未請求	請求項の数5	FD (á	全 5 質)
(21) 出願番号	特願平8-334764	(71)出願人	000005810 日立マクセル株式会社			
(22) 出顧日	平成8年(1996)11月29日	(72)発明者	大阪府炭木市丑寅1丁目1番88号 (72)発明者 川上 章 大阪府炭木市丑寅一丁目1番88号 日立マ クセル株式会社内			
		(72)発明者	大阪府》	態 发木市丑寅一丁 株式会社内	目1番88号	日立マ
		(74)代理人	介理士	三輪 鐵雄		

(54) 【発明の名称】 非水二次電池

(57)【要約】

【課題】 高容量で、かつサイクル特性の優れた非水二 次電池を提供する。

【解決手段】 正極、負極および非水電解質を有する非水二次電池において、上記負極を、シリコン合金またはスズ合金を用いて作製する。上記シリコン合金としては、SiとFeからなる合金またはSiとNiからなる合金が好ましく、そのシリコン合金中におけるSiの含有比率としては50モル%以上あることが好ましい。また、上記スズ合金としては、SnとFeからなる合金またはSnとNiからなる合金が好ましく、そのスズ合金中におけるSnの含有比率としては50モル%以上であることが好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極と負極と非水電解質を有する非水二 次電池において、上記負極が、シリコン合金またはスズ 合金を含むことを特徴とする非水二次電池。

【請求項2】 シリコン合金が、SiとFeからなる合金またはSiとNiからなる合金である請求項1記載の非水二次電池。

【請求項3】 スズ合金が、SnとFeからなる合金またはSnとNiからなる合金である請求項1記載の非水二次電池。

【請求項4】 シリコン合金のSiの含有比率が50モル%以上ある請求項1または2記載の非水二次電池。

【請求項5】 スズ合金のSnの含有比率が50モル% 以上である請求項1または3記載の非水二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水二次電池に関 し、さらに詳しくは、高容量で、かつサイクル特性の優 れた非水二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】リチウム二次電池に代表される非水二次電池は、高容量で、かつ高電圧、高エネルギー密度であることから、その発展に対して大きな期待が寄せられている。

【0003】この非水二次電池では、有機溶媒にリチウム塩を溶解させた有機溶媒系の電解液が用いられ、負極活物質としてリチウムまたはリチウム合金が用いられてきたが、これらの負極活物質による場合、高容量化を期待できるが、充電時のリチウムのデンドライト成長により内部短絡を起こしやすく、そのため、電池特性が低下し、また、安全性に欠けるという問題があった。

【0004】そこで、リチウムやリチウム合金に代えて、リチウムイオンをドープ・脱ドープすることが可能な活性炭や黒鉛などの炭素材料を負極活物質として用いることが検討されている(特公平4-24831号公報、特公平5-17669号公報など)。

【0005】上記黒鉛は、炭素原子6個に対して1個のリチウムイオンを捕らえることができ、これを単位体積当たりの容量で示すと830mAh/mlに相当する。 【0006】しかし、この黒鉛は、充放電によるリチウムイオンの出入りにより、完全充電(372mAh/gSiO+6Li*+6e⁻ →

【0013】すなわち、1モルのSiOに対し、6当量の Li^* と e^- (電子)が反応し、活物質となる $SiLi_1$ と充放電反応に寄与しない Li_2 Oとが生成する。【0014】上記式(1)から明らかなように、化成には6当量の Li^* と e^- が必要であるが、そのうち、2当量は Li_2 Oの生成に消費される。従って、活物質の生成効率は最大で67%にしかならない。通常は、第2回目からの充放電で、 $SiLi_4$ が100%利用される

相当のリチウムを含む状態)時には、完全放電(リチウムを含まない状態)時に対して層間距離が約10%拡大し、充電、放電を繰り返すと、この伸び縮みにより結晶が崩壊して特性が劣化する。そのため、黒鉛で500サイクル以上の寿命を得るには、通常250mAh/g(600mAh/m1)以下の範囲内で使用しなければならないという制約があった。

【0007】そして、この黒鉛よりも高容量のものとしては低結晶炭素がある。この低結晶炭素は黒鉛に比べて炭素一炭素間の結合距離が約20%大きいので、リチウムの挿入量を多くすることができ、しかも充放電中に格子間隔の仲び縮みがほとんどないので、サイクル寿命も長くなるものと期待されている。

【0008】しかし、この低結晶炭素は理論上最大1200mAh/g(すなわち、 C_2 Liの状態)までの高容量が期待できるものの、現実に開発されているものは約800mAh/gのものまでである。

【0009】また、高容量化が期待できるという観点から、リチウム合金(金属間化合物も含む)を負極活物質として用いることが今なお多く検討されている。その代表的なものはLi-Al合金であり、このLi-Al合金では、金属結合したAl-Al情格をマトリックスとしてLi-Al合金の形成とLi-Al合金からのLiの離脱を行わせることによって充放電が行われるが、その充放電によって結晶格子間隔が伸び縮みするため、充放電を繰り返すと、Li-Al合金が微粉末化して負極の影潤や電解液の不必要な吸収を引き起し、特性が劣化するという問題がある。また、このLi-Al合金以外にも、Li-Pb合金、Li-Sb合金などが提案されているが、これらもLi-Al合金と同様の劣化傾向を示す。

【0010】また、合金よりもイオン性が高い Ms_2 S n、 Mg_2 SiやSi、Sn、GeなどとLiとの化合物でも同様の劣化が生じ、高容量で、かつ長寿命の負極材料は得られていない。

【0011】さらに、容量密度を高め、サイクル特性を向上させる目的で金属酸化物を用いる試みもなされている。これは負極の出発原料にSiOやSnOを用いるものである。この初回の化成反応は下記の式(1)のようになる。

{0012]

$\rightarrow SiLi_4 + Li_2 O \qquad (1)$

ことはないので、初回の充電効率は50%程度にすぎない。

【0.0.1.5】化成に使用される $L.i.^+$ は正極のL.i.C.o. O_2 、 $L.i.M.n_2.O_4$ などから供給されるので、上記のように不可逆容量が大きい場合は電池容量が小さくなる。

[0016]

【発明が解決しようとする課題】上記のように、Li-

Al、LiーPb、Mg₂ Si(Li_x)などは高容量であるが、サイクル特性が悪く、SiOやSnOなどの金属酸化物はサイクル特性は良いが、化成時の不可逆容量が大きく、電池に組んだ時に正極中のリチウムイオンが無駄に使用される。

【0017】本発明は、上記のような従来技術の問題点を解決し、高容量で、かつサイクル特性の優れた非水二次電池を提供することを目的とする。

[0018]

【課題を解決するための手段】本発明は、 Si_2 Feや Si_2 Niなど、シリコン合金の中でもFeやNiなどのLiと合金化しない金属との合金を用いることにより、化成時の正極のリチウムイオンの利用効率を高め、かつサイクル中もFeやNiなどのリチウムと合金を作らない骨格構造を持たせることにより、サイクルに伴っ

Si₂ Fe+8Li' +8e-

【0022】上記式(2)に示すように、1モルのSi $_2$ Feに対して8当量のLi+ とe⁻ が消費され、2モルのSi Li₄ と1モルのFeが生成する。電池に有効な活物質はSi Li₄ であり、上記式(2)の左辺で消費される8当量のLi+ はすべて活物質の生成のために使われる。

【0023】前記したSiOやSnOなどの金属酸化物の場合には使用されたLi の1/3が充放電反応に寄与しない Li_2 Oの生成に消費されたのと比べて、本発明の場合には使用されたLi のすべてが活物質の生成に使用され、リチウムイオンの利用率が向上する。

【0024】つぎに、サイクル特性について説明すると、本発明の場合は、マトリックス(骨格)がFeであるため、従来のLi-A1、Li-Pb、 Mg_2 Siの時のA1やPb、Mgなどとは異なり、Liと合金を作らないので安定である。

【0025】そのため、充放電サイクルにおいて、活物質のSiLi4が微粉化や凝集を起こしても、その変化

 $Si_2 Ni + 8Li^+ + 8e^- \rightarrow 2SiLi_4 + Fe$ (3)

1モルの Si_2 Niに対してS当量の Li^* と e^- が消費され、2モルの $SiLi_4$ と1モルのNiが生成し、 $SiLi_4$ は活物質として作用し、Niは充放電サイグル時のマトリックスとして作用する。そして、この化成反応で消費されたS当量の Li^* はすべて活物質($SiLi_4$)の生成に使用されて、リチウムイオンの利用率

 $Sn_2 Fe + 8Li' + 8e^- \rightarrow 2SnLi_4 + Fe$ (4)

 $\operatorname{Sn}_{2}\operatorname{Ni}+8\operatorname{Li}^{+}+8\operatorname{e}^{-}\rightarrow 2\operatorname{SnLi}_{4}+\operatorname{Fe}$ (5)

1モルの
$$Sn_2$$
 Feや Sn_2 Niに対して8当量のLi・とe・が消費され、2モルの $SnLi_4$ と1モルのFeやNiが生成し、 $SnLi_4$ は活物質として作用し、FeやNiは充放電サイクル時のマトリックスとして作用する。そして、この化成反応で消費された8当量のLi・はすべて活物質($SnLi_4$)の生成に使用され、リチウムイオンの利用率が向上し、充放電サイクルにお

て生じる活物質 (SiLi4 やSnLi4 など)の微粉 化や凝集によるサイクル劣化を防止し、上記目的を達成 したものである。

【0019】前記式(1)は $SiLi_4$ が生成する反応であるが、 $SiELi_4$ との合金の組成は $SiLi_4$ だけではなく、 $SiLi_2$ (0 \le x \le 5)で存在する。説明にあたっては、その代表的な組成の $SiLi_4$ についてのみ例示するが、この $SiLi_4$ 以外にも、上記 $SiLi_2$ (0 \le x \le 5)に属する $SiLi_2$ や $SiLi_4$ をもむ。

【0020】そこで、まず、上記の化成反応について説明する。シリコン合金として Si_2Fe を例に挙げ、その化成反応を示すと、下記の式(2)のようになる。

[0021]

\rightarrow 2SiLi₄ +Fe (2)

が微小部分にとどまり、電極全体を変形させることがない。その結果、サイクル特性が劣化せず安定なものになる。

[0026]

【0027】また、スズ合金も、 $Sn \ EFe \ Ni$ などのLi と合金を作らない金属との合金であり、そのようなスズ合金の具体例としては、たとえば Sn_2 Fe、 $Sn_2 Ni$ などが挙げられる。

【0.0.2.8】そして、これらの合金も、前記 $S.i_2$ Feの場合と同様の効果を期待できる。たとえば、 $S.i_2$ Niの場合も、その化成反応は、下記の式(3)のように

が向上し、充放電サイクルにおいてマトリックスとなる Niは、Liと合金を作らないので、サイクル特性が劣 化せず安定なものになる。

【0029】また、 Sn_2 Feや Sn_2 Niなどのスズ合金の場合も、その化成反応は、下記の式(4)や式(5)のように、

いてマトリックスとなるFeやNiは、Liと合金を作らないので、サイクル特性が劣化せず安定なものになる。

【0030】上記のシリコン合金において、Siは50 モル%以上であることが好ましい。これはSiの比率を大きくすることにより反応するLiの量を多くし、容量を大きくすることができるという理由による。また、ス

ズ合金においても、Snは50モル%以上であることが 好ましい。これもシリコン合金の場合と同様にSiの比率を大きくすることにより反応するLiの量を多くし、 容量を大きくすることができるという理由による。

【0031】本発明において、正極活物質としては、特に限定されることなく各種のものを使用することができるが、特にリチウムコバルト酸化物、リチウムマンガン酸化物、リチウムニッケル酸化物(これらは、通常、それぞれLiCo〇2、LiMn2〇4、LiNi〇2などで表すが、これらのLiとCoの比、LiとMnの比、LiとNiの比は化学量論組成からずれている場合が多い)などのリチウム含有遷移金属酸化物が好適に用いられる。

【0032】そして、正極は、上記正極活物質に、必要に応じて、たとえば、りん(鱗)状黒鉛、アセチレンブラック、カーボンブラックなどの導電助剤と、たとえば、ポリフッ化ビニリデン、テトラフルオロエチレン、エチレンプロピレンジエンターボリマーなどのバインダーを加えて調製した正極合剤を加圧成形するか、あるいはさらに溶剤を加えてペースト状にし、それを金属箔(たとえば、アルミニウム箔、チタン箔、白金箔など)などからなる集電体上に塗布、乾燥する工程を経て作製される。ただし、正極の作製方法は上記例示のものに限定されることはない。

【0033】負極は、たとえば、上記シリコン合金また はスズ合金、あるいは、それらの合金と、りん(鱗)状 黒鉛、アセチレンブラック、カーボンブラックなどの導 電助剤と、結着剤との混合物を含んだ電極体を作製し、 それを電池に組み込み、電池組立後の第1回目の充電時 の化成反応によって作製される。ただし、このような電 池内での化成反応を経る方法によることなく、あらかじ め電池外で負極としての状態に仕上げておいてもよい。 そして、この負極の形としては、コイン電池、ボタン形 電池の場合は上記組成の負極合剤を加圧成形する工程を 経て作製したペレット状のものを用い、円筒型電池や角 型電池の場合は上記組成の負極合剤に溶剤などを加えて ペースト状に調製し、そのペーストを銅箔やニッケル箔 などに塗布し、乾燥する工程を経て作製されるシート状 のものを用いることが多い。ただし、負極の作製方法や その形態などは上記例示に限定されるものではない。

【0034】非水電解質としては、有機溶媒を使用した液状電解質、ボリマー電解質などの固体電解質のいずれも使用することができる。上記の液状電解質、すなわち、電解液としては、たとえば1, 2-ジメトキシエタン、1, 2-ジエトキシエタン、プロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、r-ブチロラクトン、テトラヒドロフラン、1, 3-ジオキソラン、ジエチレンカーボネート、ジメチルカーボネート、エチルメチルカーボネートなどの単独または2種以上の混合溶媒に、たとえばしiCF $_3$ SO $_3$ 、LiC $_4$ F $_8$ SO $_3$ 、LiC $_1$

 O_4 、 $LiPF_6$ 、 $LiBF_4$ などの溶質を単独でまたは2種以上を溶解させて調製した有機溶媒系の電解液が 用いられる。

[0035]

【実施例】つぎに、実施例を挙げて本発明をより具体的 に説明する。ただし、本発明はそれらの実施例のみに限 定されるものではない。

【0036】実施例1

平均粒径 15μ mのS i_2 F e 粉末100m g を加圧成形して、直径16m m で厚さ0.1m m の円盤状に成形したものを負極に用いた。

【0037】正極には平均粒径 6μ mの $LiCoO_2$ 粉末200mgにりん状黒鉛10mgとポリテトラフルオロエチレン10mgとを混合し、加圧成形して直径16mmで厚さ1.0mmの円盤状に成形したものを用いた。

【0038】セパレータとしてはポリエチレン多孔薄膜とポリエチレン不織布とを重ね合わせたものを用い、非水電解質としてはエチレンカーボネートとメチルエチルカーボネートとの体積比1:1の混合溶媒にしiPF。を1モル/リットル溶解させて調製した液状電解質、すなわち、有機溶媒系の電解液を用い、前記正極と負極との間に上記セパレータを挟み、正極、セパレータ、負極を押さえ、上記電解液中で3mAで20時間充電を行い、以後、放電は3mAで3.0 Vまで、充電は3mAで4.2 Vまでの定電流充放電を繰り返した。

【0039】比較例1

実施例1で用いたSi₂ Feに代えてSi粉末50mgを加圧成形して直径16mmで厚さ0. 1mmの円盤状に成形したものを負極に用い、それ以外は実施例1と同様にし非水二次電池を作製し、実施例1と同様の条件で充放電を行った。

【0040】比較例2

実施例1で用いたSi₂Fcに代えてSiО₂粉末10 Оmgを加圧成形して直径16mmで、厚さ0.2mmの円盤状に成形したものを負極に用い、それ以外は実施例1と同様にして非水二次電池を作製し、実施例1と同様の条件で充放電を行った。

【0041】上記実施例1と比較例1~2の電池の初回の充電と初回の放電の様子を図1に示す。また、上記実施例1と比較例1~2の電池のサイクル特性を図2に示す。

【0042】図1に示すように、実施例1は初回の放電で約60mAhの電気量が充電され、初回の放電で約60mAhの電気量が取り出せる。2回目以降も、図2に示すように充放電量は約60mAhで安定なサイクル特性を示し、サイクル特性が優れていた。

【0043】これに対して、比較例1は初回の充電量が約60mAhで実施例1とほぼ同じであるが、放電量は約40mAhと少なくなり、以後サイクルを繰り返す

と、図2に示すように容量が極端に少なくなる。これは、負極中で $SiLi_2$ が微粉化して行くためであると考えられる。

【0044】また、比較例2は初回の充電量が約60m Ahで実施例1とほぼ同じであるが、初回の放電量は約40m Ahと実施例1の約60m Ahに比べて少なかった。ただし、2回目以降は、図2に示すように充放電量が約40m Ahで安定していた。比較例1の場合はSiLi2の微粉化でサイクル劣化が起こったが、比較例2の場合は初回の充電でLi2Oが生成し、このLi2Oがサイクル特性に良い影響を与え、サイクル劣化を抑制したことによるものと推定される。

【0045】上記のように、実施例1が高容量であったのは、初回の充電で $SiLi_x$ とFeが生成し、Feの生成に電気を使わなくてよいため、約60mAhを充電することができ、かつ約60mAhを放電することがで

きたものと推定される。

【0046】また、実施例1のサイクル劣化が生じなかったのは、比較例2において生成したLi₂ Oのする作用をFeが行い、SiLi_x が微粉化しても、電池の充放電特性に悪影響が及ぶのを防止したためであると考えられる。

[0047]

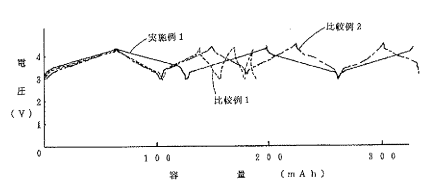
【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 高容量で、かつサイクル特性の優れた非水二次電池を提 供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1と比較例1~2の電池の初回の充放電 挙動を示す図である。

【図2】実施例1と比較例1~2の電池のサイクル特性を示す図である。





【図2】

